

OXYVET 500mg/τεμάχιο ΠΕΣΣΟΙ

Odobreno

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

OXYVET 500mg/τεμάχιο ΠΕΣΣΟΙ

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
500.00 miligram / 1.00 Vagitorij

Farmaceutski oblik:

Vagitorij

Karencija prema putu aplikacije:

Intrauterino:

-

Goat

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 48 sat

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 48 sat

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 28 day

ΓΑΛΑ: να μη χορηγείται σε φοράδες των οποίων το γάλα προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 48 sat

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG01AA07

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Greece

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

PROVET S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/05/1990

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

PROVET S.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

31820/29-04-2021/K-0005408

Datum promjene statusa odobrenja:

10/10/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet